





PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-088420

(43) Date of publication of application: 22.05.1984

(51)Int.CI.

A61K 9/48

// A61K 31/455

(21)Application number: 57-197752

(71)Applicant: TEISAN SEIYAKU KK

(22)Date of filing:

12.11.1982

(72)Inventor:

OE MICHISUKE

ITO NOBUHIRO

(54) SEAMLESS ENCAPSULATED NIFEDIPINE PHARMACEUTICAL

(57)Abstract:

PURPOSE: The titled easily administrable pharmaceutical, prepared by dissolving nifedipine in an oil, and encapsulating the resultant solution in a seamless capsule, administrable in divided portions without deteriorating the absorbability, and useful as a remedy for angina pectoris. CONSTITUTION: A seamless encapsulated pharmaceutical containing nifedipine chemical name: 4-(2'-nitrophenyl)-2,6-dimethyl-3,5-dicarbomethoxy-1,4-dihydropyridine and an oil, e.g. glycerol ester of a fatty acid, therein. The seamless capsule is a soft capsule prepared by covering and enclosing a filling solution of the nifedipine in 0.1W10wt% concentration in the above-mentioned oil in a covering material consisting essentially of gelatin or another water-soluble high polymer to give an almost sphere having 0.5W5mm diameter and 0.1W100mg weight. Thus, a stable spherical pharmaceutical using the above-mentioned seamless capsule without deteriorating the absorbability of the nifedipine is obtained and easily administrable.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]





Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59—88420

⑤Int. Cl.³
A 61 K 9/48

A 61 K 31/455

識別記号

ABS

庁内整理番号 7057-4C 7169-4C ④公開 昭和59年(1984) 5 月22日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 5 頁)

図シームレスカプセル化ニフェジピン製剤

②特

額 昭57-197752

@出

額 昭57(1982)11月12日

@発 明 者 大江通介

日野市多摩平3-5-18

切発 明 者 伊藤述弘

所沢市上安松419-1

切出 願 人 帝三製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2-9

⑭代 理 人 弁理士 前田純博

明 柳 相

1. 発明の名称

シームレスカブセル化ニフェクピン契剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 内容物としてニフェジピンと油類を内包するシームレスカブセル化ニフェジピン設剤。
 - 2. 前類が常晶で液状のクリセリン脂肪酸エステルである、特許請求の範囲第1項記載のシームレスカブセル化ニフエジピン製剤。
 - 3. シームレスカブセルが腸溶性物質でコーティングされている特許請求の範疇第1 項記報のシームレスカブセル化ニフェジビン製剤。
 - 内容物としてニフェジビンと油類を内包するシームレスカブセルと、 放シームレスカブ セルに脳溶性物質をコーテイングして得られた徐放性のシームレスカブセルとを含有する、 持続性のシームレスカブセル化ニフェジビン 製剤。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は、カルシウム拮抗作用により血管を拡張させるニフェジピン製剤に関する。

ニフェジビン・4 - (2'ーニトロフェニル)
- 2,6 - ジメナルー 3,5 ー ジカルボメトキシー
1,4 ー ジヒドロピリジンはきわめて強力なか
シウム拮抗器であり、その優れた疑血質拡大の
開により狭心症治療薬として広く使用されてい
る。また、他の末梢血質平滑筋にも作用し、血

医降下作用を有し、抗高血圧剤としても使用されている。ニフェジピンは水に難溶性の薬物であり、そのため結晶性粉末をそのまま経口投与しても消化質からの吸収が恐い。

したがつて、吸収を改哲するために、ニフェジビンをポリエナレングリコール特に溶解してラチンカブセルに充填した軟カブセル剤が市版されている。しかし、従来の軟カブセル剤は、 、 心症発作時の緊急時に 囃み砕く ことによって 、 で で で で で で で で で な で な で な が の で な れ る と い り 利点を有しているものの、1回の最少投与最が 限定されており、そのため分割投与ができす、

特問昭59-88420(2)

各思者の症状に消した抄与性に調節できないという欠点があつた。また、カブセル形状が大きいために、明顕部に異和感があり、狭心症患者や高血圧症患者の多い老人には服用したくいなどの不便さがあつた。

たれまで、吸収性を損なりがなく分割投与可能な服用しやすいニフェジピン割れ、ニフェジピンのの手段が提案されてもた。例は、ニフェジピンと特定の可能化力の分別をないない。のは、ニフェジピンと特定の可能化力をないした。更には対したのでは、ニフェジピンと特定の可能化力をないした。 は、ニフェジピンと特定の可能化力をないない。 は、ニフェジピンと特定の可能化力をないないでは、ニフェジピンと特定の可能化力をないないでは、から約打錠によってもられる錠易には適用したくいという欠点がある。

本発明者等は、吸収性を損なり事なく、 しかも分割投与が可能でかつ服用し易いニフェジビン製剤について鋭度研究の結果、 本発明に到達した。

他の水溶性高分子を主体とした核額材料で、直 径が0.5~5㎜、成版が0.1~100㎜で圧圧 球形に被閥包含した歌カブセルである。 シーム レスカプセルの根膜器(カプセル総頂盤に対す る初脳材の旅散の)は5~50分が過当である。 かかるシームレスカブセルにおいて、ニフェジ ピンの裕解剤であるポリエチレングリコールや グリセリン等を充塡放に用いれば、とれらが親 水性や吸水性を有するが故に、被脱材料からの 急激な脱水作用もるいは披胸材料との親和作用 により、安定で均一な形状をしたシームレスカ プセルを行る好ができない。ニフェジピンを本 発明のどとき拍極に裕解しシームレスカブセル 化する谷によつてはじめて、吸収性を摂なりむ なく、安定な球状のシームレスカブセル化ニフ エジピン製剤を得ることができるのである。

本 第 明 の シーム レスカブ セル 化 ニフェ ジ ピン 烈 剤 は、 例 えば、 第 1 図 に 示 した 如 き 基 徹 を 用 い て 烈 歳 される。 ま ず、 ニフェ ジ ピン を 溶解 し た 礼 類 (光 계 液)と グリ セ リ ン又 は ソル ビ トー 即ち、本発明は、内容物としてニフェジピンと油類を内包するシームレスカブセル化ニフェンピン製剤である。

ルを可塑剤として含むゼラチン(被膜材料)の 水溶液を、それぞれタンク 1.と2 に仕込み、と れらは恒温に保たれる。タンク1と2は2取ノ メルに連結されており、加温されたセラチンの 水裕裕は外側のノメルから、また充塡被は内側 のノズルから同時に一定速度で流出し、2形か らなる疏出物は、冷却媒 4 中に放出される。ノ メルの下方には別状の脈動装置 5 が付設されて おり、現の内側のスリットから冷却性が間欠的 に押し出され、との衒歌によつて取の中央を通 る2 脳の被旋が切断され、拡筋となる脈動転離 としては、撥板的にリングを駒かし冷却媒の脈 助を発生させるものでもよい。そして、被胸は 冷却既中を落下しながら、その表面張力のため に、内部が充樹液で外部がゼラデンの水溶液か らなる 2 脳の構造の球体となり、さらに下方に 落下しながら冷却され、 セラテンの水裕液はゲ ル化する。かくして成型されたシームレスカブ セルを循環する冷却媒とともに取り出し口6か 5流出させ、傾斜儲7によつてこれを冷却媒と

特開昭59-88420(3)

分離し、ついでカブセルを適当な方法で乾燥して製品とする。なお、 8 は限効をつくり出すための断執疑, 9 は倍却コルイ、 1 0 はポンプ・1 1 は低搾タンク、 1 2 は圧力バルブをあらわしている。本発明のシームレスカブセル化ニフェジピン製剤を製造するための装態は、 上記の装置に限られるものでないととは云うまでもない。

腸砕性コーティングを行なつたものと行なわないものを滅当な割合、例えば6~8部:4~2部で混合すると、ニフェジピンの持続性の製剤とすることもできる。

以下、契備例を推げ本新明を具体的に設明する。

实施例1

ニフェンピン粉末59を精製アセチル化モノ
クリセライド(商品名マイバセント 5-40T、イーストマンケミカル社製)4959に形解し、カブセルに充城する充城被を調整した。また、保精製水3809に分散し、80℃で1時間投 性でがらゼラチン及びンルビトールを精製水 に溶解した。引き焼き加強し、から自然脱泡し、カブセルの被脈を形成するごゼラチン水形被を 関整した。そして、第1国の二致ノズル形を 関整した。そして、第1国の二致ノズル形のシームレスカブセル製造機を用いて、粒径2.5 mm.

重数9.6 中の球状のシームレスカブセル剤を得 本発明においては、ニフェジピンの光感受性を防止し、その取扱い上の安全性を高めるために、該当な建光型、例えば、タール系色器黄色5 号や二酸化チタンをゼラチン等の被膜材料中に添加混合してもよい。

とのシームレスカブセル剤は、口腔内で約 1 0 秒以内にカブセル被策が破れ内容物が流出 した。

突旋例 2

ニフェジピン粉末 2.5 9 をトリカブリル取グリセライド(ヤシ油の主成分)(商品名ミグリオール 812 . ミッパ飲易鰻) 4 9 7.5 9 に溶解し、シームレスカブセルに充填する充填液を調整した。ついて、実施例1 と同じ方法でゼラデン水形でを調整し、契値例1 と同じ方法でカブセル化し、栽倒2.5 mm, 重量 9.7 mのシームレスカブセル制を得た。このシームレスカブセル制を得た。このシームレスカブセル制を得た。このシームレスカブロの充填液を含み、ニフェジピン含量は6.3 mmの充填液を含み、ニフェジピン含量は

とのシームレスカブセル切は、口腔内で約 1 0 秒以内にカブセル被應が破れ内容物が流出

特別昭59-88420(4)

した。

比較例)

ニフェジピン粉末 1 8 8 を、ポリエチレングリコール 400 の 2 6 0 8 及び燃 グリセリン 2 6 9 の混合物に 溶解 し、シームレスカブセルに充掛する充物液を 調整した。

ついで、 契施 例 1 と 同 じ 方法 で セ ラ チ ン 水 裕 答 を 調整 し、 突 施 例 1 と 同 じ 方法 で 二 麻 ノ ズ ル 式 カ ブ セ ル 製造 機 に か け た が、 球 状 の シー ム レス カ ブ セ ル 列 を 安 足 に 得 る 都 は で き 左 か つ た。

实施例3

なお、血中誤度の測定は、血清 1 ml に、内部 標準として存在式

エジビン 1 0 0 ngを 添加 し、 塩酸酸性下、 距硝酸ナトリウムで 敵化 して 樹 治式

ジン体にし、次いで、 これにペンゼンを加え扱 とう 抽出後、 波圧 凝 稲 し、 ガスクロマトグラフ マススペクトルによるマスフラグメント法にて 行なつた。

部1次から明らかな如く、 契施例1及び2で おられたシームレスカブセル剤は、 市阪カブセル剤と 放高血中設度及び最高血中設度到達時間 もほぼ同じであつた。

また、 B 俗性コーティングをほどこした契剂を含む配合剤では、 待続性が認められた。

_との腸溶性コーテイングを行なつたシームレスカブセル剤(粒径 2.6 mm, 麻魚 1 0.7 m)を、日本薬局方配版の崩壊試験を製施した結果、腸溶性製剤として適合するものであつた。

奥施例 4

第 1 表

	血帯中のニフェジピンの平均認度 ¹⁸ ん								
投与後の保製剤	過 時間 (br	0.5	1	2	4	6	8	10	1 2
契施例 1	4名	1194	1100	621	30.8	161	13.8	-	<u> </u>
市版製剂	4名	1234	1140	493	29,8	132	10.5	-	_
実施例 2	2名	1068	87.5	637	23.2	1.1.6	5,4	_	_
実施例1 と契施例 3 との配合契例	6名	72.6	80.3	3755	7405	40.40	21.55	1 8.7	1 3.

4. 図面の簡単な説明

第1 図は、本発明のシームレスカブセルを製造するための姿質の領略図である。1 は光地液のタンク、2 は被膜材料の水溶液のタンク、3は2 瓜ノズル、4 は冷却性、5 性脈動装置、6は取り出し口、7 は傾斜路を示す。



特周昭59-88420(5) 手 统 徇 正 春

昭和57年12月/3日

符 許 庁 長 官 股

1. 事件の表示

特顧昭 57 - 197752 号

2. 発明の名称

シームレスカブセル化ニフエジピン製剤

3. 補正をする者

44件との関係 . 特許出願人

東京都中央区日本橋本町 2 - 9 帝 三 嬰 聚 徐 式 会 社代表者 堀 内 宗一郎

4. 代 理 人

東京都千代田区内学町 2丁自1 音1号 (飯 野 ピ ル) 帝 人 株 式 会 社内

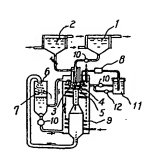


5. 補正の対象

明細管の「発明の詳細な説明」の例

6. 権正の内容

第 1 図



- (1) 明細音の第 9 頁の下から第 3 行目に「第 1 関」とあるを、「第 1 図」と訂正する。

D₃X it H₃COOC COOCH₃ X it D₃

以上